個日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑩ 公開特許公報(A) 阳

昭60-244288

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和60年(1985)12月4日

C 12 N 9/96

7421-4B

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

公発明の名称 安定なセラペプターゼ粉末の製造方法

创特 顧 昭59-101348

经出 图 昭59(1984)5月18日

石、田 害 79444 明 者 忽発 明 神 ш 朥 仁 ⑦発 明 者 山 HB. ②発 明 者 佐藤 三 治

京都市南区久世上久世86番地 静岡県田方郡大仁町吉田774/1 藤井寺市藤井寺4丁目10番11号 京都市南区東九条柳下町66番地

守山市立入町57-11

切出 願 人 大蔵製薬株式会社 砂代 理 人 弁理士 山根 賢蔵

明 細 書

1.発明の名称

安定なセラペプターゼ粉末の製造方法.....

2.特許請求の範囲

- (1) セラペプターゼと保護物質との混合水溶液 を噴霧乾燥することを特徴とする安定なセラ ペプターゼ粉末の製造方法。
- (2) 保護物質が、乳糖、デキストラン、デキストリン又はマンニトールである場合の特許請求の範囲第1項記載の安定なセラペプターゼ粉末の製造方法。
- (3) 保護物質が、1種又は2種以上の物質からなる場合の特許請求の範囲第1項及び第2項記載の安定なセラベブターゼ粉末の製造方法。
- (4) 保護物質の混入量がセラペプターゼ1(重量)部に対し0.5 乃至1.0 (重量)部である場合の特許請求の範囲第1項乃至第 8 項記載の安定なセラペプターゼ粉末の製造方法。

3 発明の詳細な説明

く技術分野>

本発明は安定なセラペプターゼ粉末を製造する方法に関する。

く技術的背景>

セラペプターゼはセラチア属菌株の産生する 蛋白質分解酵素で強い消炎作用を有することか ら医薬品として広く臨床に供せられている。し かし、このセラペプターゼは熱に対して比較的 不安定であり、かつ軽剤化(打錠、コーティン グ及び乾燥)の過程で一部失活するばかりでな く、長期間に亘り品質を安定に保つことが困難 であった。

く従来の技術>

るいはグルタミン酸とセテベプターゼとの混合 液を凍結乾燥することによってセラベプターゼ を安定化する方法に関する。

く発明の解決しようとする問題点>

しかし、この方法では、凍結乾燥法を適用するものであり、セラペプターゼ粉末を工業的規模で大量に製造するには長時間を要し且つ経済的な点から優れた方法とは言えず、それ自身安定であるばかりでなく、製剤化に際して生じる種々の条件下で安定でかつ長期保存に耐えるセラペプターゼ粉末をより多量に速く経済的に製造する方法の開発が望まれている。

く問題点を解決するための手段>

本発明は、前配したようにセラベブタ〜ゼなどの酵素が熟に対して不安定と一般に考えられていたにもかかわらず、意外にも乳糖などの保護物質の共存下で短時間であれば120℃以下で安定性が保たれ噴霧乾燥に十分耐え得ることを見い出した結果なされたもので、セラベブターゼと保護物質との混合水溶液を噴霧乾燥する

度 6 5 ℃以下に調節することが望ましい。 <発明の効果>

この噴霧乾燥工程に於いて、噴霧粒は、その含有水が気化する際冷却され、さらに保護物質により包被される状態で乾燥されるため熱の作用が直接及ばず、その含むセラペプターゼの活性が維持されると考えられる。

また、凍結乾燥による粉末がアモルファスで極めて大きな表面積を有するのに対し、本発較によって得られるセラペプターゼ粉末は比りの表面積が小さい球状を呈する。従って、地質のなり、では、ないの後触が制限されることによって、その活性が大力で、ないの活性が失われない。

このようにセラベブター せ粉末が 噴霧乾燥法 を適用して得られ、生産工程に於いてその粉末 の取得が直接的かつ連続的であるので、安定な ことを特徴とする安定なセラペプターゼ粉末の 製造方法である。

本発明に於いて適用できる保護物質としては、 乳糖、デキストラン、デキストリンあるいはマ ンニトールが好適で、このとき、乳糖は無水物、 一水加物いずれも利用し得る。またそれぞれ単 独であるいは2種以上の混合物として用いるこ とびできる。

ての保護物質は、水溶液としてセラペプターゼと混合するか又は固体のままセラペプターゼ水溶液に加え溶解することによって混合水溶液とされる。またこの保護物質の混入量は、実施例1で示されるように、保護物質の量が多いほどか予想され、さらにセラペプターゼ1(重量とが予想され、さらにセラペプターゼ1(重量)部に対し0.5万至1.0(重量)部で十分効果が期待できることも判明した。

ての混合水溶液を噴霧乾燥する際、その水溶液の溶質の濃度は 1 6 ~ 2 5 % とし、噴霧乾燥装置でのノズル入口温度 1 2 0 ℃以下、出口温

セラペプターセ粉末を効率的にかつ安価に製造 することが可能となる。

以下に本発明の実施例を説明する。

く実施例1>

セラペプターゼ(5 5 0 0 単位分) 水溶液に下衷 I の混合比となるように乳糖を溶かして溶質として 2 0 多(*/v)の混合水溶液となし、この混合水溶液を、ノズル入口温度 1 0 0 ℃、出口温度 6 0 ℃に調節し、 4 €/nr で 噴霧乾燥しセラペプターゼ粉末について安定性(6 5 ℃、5 0 日後の活性残存率)を測定した結果を下表 I に示した。なお、噴霧乾燥による活性の低下はなかった。

(表1)

混合比	1: 0	1:0.2	1:0.5	1 ; 1.0
残存率·	7 9.6	8 5. 9	9 8.7	9 6. 1

上表 I に於いて、「混合比」は、セラペプタ -ゼ:乳糖(重量比)であり、「残存率」は、

AND THE RESERVE OF THE PARTY OF

待開昭60-244288(3)

(安定性試験実施後の活性/安定性試験実施的の活性)×100%を示す。

く実施例2>

セラペプターゼと保護物質の各20名(*/v) 水溶液を混合し、この混合水溶液を実施例1と 同一条件下で噴霧乾燥を行ないセラペプターゼ 粉末を得た。このセラペプターゼ粉末の65℃、 後 50日_Aの安定試験結果を表Ⅱに示した。

なお、いずれの保護物質を使用した場合も噴 器乾燥による活性の低下はなかった。

(表耳)

保護物質	なし	乳 樓	デキストラン	アキストリン
	7 6.9	9 5, 9	9 8. 2	9 5. 6

マンニトール	乳糖 – デキストラン (重量比1:1混合物)
9 2 3	9 8. 8

上表 I に於いて、セラペプターゼと保護物質 との混合比は重量比 1 : 1 であった。また、「 残存率」については前記に同じ。また、使用し たデキストランの分子量は20万であった。 く実施例 8 >

実施例 2 で得られたセラペプターゼ粉末を次の処方、即ち、セラペプターゼ粉末 5.0 WW、無かイ酸 2.9 WW、HPC 0.3 WW、乳糖 8 & 9 WW、コーンスターチ 4 & 7 WW、及びステアリン酸 はしたのちフィルムコートを施し、 6 5 ℃、 5 0 日 たのちフィルムコートを施し、 6 5 ℃、 7 5 多 R H 、 6 ケ月後の活性残存率を測定し表に、この錠剤はきわめて安定であった。

(表重)

条件保護物質	なし	乳糖	デキストラン	デキストリン
65℃, 50B			9 5. 1	90.9
40°C 75% RE	5 9. 8	9 5. 1	9 4. 8	928

マンニトール	乳糖 ーデキストラン (重量比1:1 混合物)
9 & 1	9 6.7
9 3. D	980.

上表耳に於いて、セラペプターゼと保護物質 との混合比は重量比 1 : 1 であった。また、「 残存率」については前記に同じ。また、使用し たデキストランの分子量は 2 0 万であった。

> 出願人 大蔵製業株式会社 「然工神 代理人 山 根 賢 蔵(2012年 501年